



02014351411020004



19043

# ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

## ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΤΕΥΧΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αρ. Φύλλου 1435

14 Νοεμβρίου 2002

### ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

#### ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ALFACRIST. ....	1
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος MELOXICAM/MINEPBA. ....	2
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος CALCODOL D <sub>3</sub> . ....	3
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος A-CALCID. ....	4
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος OSTEONORM. ....	5
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος FLIXODERM. ....	6
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος LIPEMIA. ....	7
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος TIROPAMIDE HCL/ROTTA SPA. ....	8
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος GLUCOSE 5%/BAXTER (VIAFLO). ....	9
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος SODIUM CHLORIDE 0,9%/BAXTER (VIAFLO). ....	10
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος WATER FOR INJECTION/BAXTER (VIAFLO). ....	11
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος CALFADOL. ....	12
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος VITOCALCIT. ....	13
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος OSSIDROL. ....	14
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος V-D-BONE. ....	15
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος OSSIDROL. ....	16
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος DILAVENIL. ....	17
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος DENTRON. ....	18
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ALCITON. ....	19
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος M+PAC. ....	20

### ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

(1)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ALFACRIST.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 37947/17.10.2002 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ALFACRIST.

Δραστική ουσία: DIHYDROERGOCRYSTINE MESILATE  
Μορφή/Περιεκτικότητα: Δισκίο TAB 6mg/TAB  
Δικαιούχου προϊόντος: ΧΡΙΣΠΙΑ ΑΛΦΑ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ

Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ΧΡΙΣΠΙΑ ΑΛΦΑ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ

Η Διευθύντρια

ΙΟΥΛΙΑ ΓΙΩΤΑΚΗ

(2)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος MELOXICAM/MINEPBA.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις 37948 και 37949/17.10.2002 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα MELOXICAM/MINEPBA.

Δραστική ουσία: MELOXICAM  
Μορφή/Περιεκτικότητα: Δισκίο TAB 7,5 mg/TAB και 15mg/TAB

Δικαιούχου προϊόντος: MINEPBA ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ

Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: MINEPBA ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ

Η Διευθύντρια

ΙΟΥΛΙΑ ΓΙΩΤΑΚΗ

(3)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος CALCODOL D<sub>3</sub>.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις 2591, 30034/18.10.2002 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα CALCODOL D<sub>3</sub>.

Δραστική ουσία: ALFACALCIDOL

Μορφή/Περιεκτικότητα: Καψάκιο μαλακό 0,25 mcg/CAP & 1 cmg/CAP.

Δικαιούχου προϊόντος: IASIS PHARMACEUTICALS LTD, UK.

Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: IASIS CHEMIPHARMA A.E.

Η Διευθύντρια

ΙΟΥΛΙΑ ΓΙΩΤΑΚΗ

(4)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος A-CALCID.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις 15566, 35899/17.10.2002 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα A-CALCID.

Δραστική ουσία: ALFACALCIDOL

Μορφή/Περιεκτικότητα: Καψάκιο μαλακό 0,25 mcg/CAP & 1 mcg/CAP

Δικαιούχου προϊόντος: BIOFAR LTD ENGLAND

Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: BIOMEDIC - CHEMICA AE

Η Διευθύντρια

ΙΟΥΛΙΑ ΓΙΩΤΑΚΗ

(5)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος OSTEONORM.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 37399/15.10.2002 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα OSTEONORM.

Δραστική ουσία: CALCITONIN SALMON

Μορφή/Περιεκτικότητα: Ρινικό εκνέφωμα, διάλυμα (σταθερών δόσεων) «NASPR.SOL. (M.D.) 200 IU/DOSE»

Δικαιούχου προϊόντος: ΧΡΙΣΠΑ ΑΛΦΑ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ

Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ΧΡΙΣΠΑ ΑΛΦΑ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ

Η Διευθύντρια

ΙΟΥΛΙΑ ΓΙΩΤΑΚΗ

(6)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος FLIXODERM.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 38773/22.10.2002 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα FLIXODERM.

Δραστική ουσία: FLUTICASON PROPRIONATE

Μορφή/Περιεκτικότητα: CREAM 0,05% (W/W)

Δικαιούχου προϊόντος: VERISFIELD LTD, BRITISH VIRGIN ISLANDS (B.V.I.)

Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: VERISFIELD LTD, U.K.

Η Διευθύντρια

ΙΟΥΛΙΑ ΓΙΩΤΑΚΗ

(7)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος LIPEMIA.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 38149/18.10.2002 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα LIPEMIA.

Δραστική ουσία: FISH OIL (EICOSAPENTAENOIC ACID + DOCOSAHEXAENOIC ACID)

Μορφή/Περιεκτικότητα: Καψάκιο μαλακό CAPS. SOFT 1000 (170+115) mg/CAP

Δικαιούχου προϊόντος: VERISFIELD LTD, BRITISH VIRGIN ISLANDS (B.V.I.)

Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: VERISFIELD LTD, U.K.

Η Διευθύντρια

ΙΟΥΛΙΑ ΓΙΩΤΑΚΗ

(8)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος TIROPROMIDE HCL/ROTTA SPA.

#### ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις 37164, 37165/14.10.2002 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα TIROPROMIDE HCL/ROTTA SPA.

Δραστική ουσία: TIROPROMIDE HYDROCHLORIDE

Μορφή/Περιεκτικότητα: Επικαλυμένο με λεπτό υμένιο δισκίο. F.C. TAB. 100mg/TAB

Ενέσιμο διάλυμα. INJ. SOL 50mg/3ML AMP

Δικαιούχου προϊόντος: ROTTA RESEARCH LAB. SPA, ITALY

Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ΦΑΡΑΝ ΑΒΕΕ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ & ΕΜΠΟΡΙΑΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Η Διευθύντρια

ΙΟΥΛΙΑ ΓΙΩΤΑΚΗ

(9)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος GLUCOSE 5%/BAXTER (VIAFLO).

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 24566/12.9.2002 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα GLUCOSE 5%/BAXTER (VIAFLO).

Δραστική ουσία: GLUCOSE

Μορφή/Περιεκτικότητα: Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση 5% W/V

Δικαιούχου προϊόντος: BAXTER INTERNATIONAL INC, USA

Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: BAXTER HELLAS ΕΠΕ

Η Διευθύντρια

ΙΟΥΛΙΑ ΓΙΩΤΑΚΗ

(10)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος SODIUM CHLORIDE 0,9%/BAXTER (VIAFLO).

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 37776/16.10.2002 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα SODIUM CHLORIDE 0,9%/BAXTER (VIAFLO).

Δραστική ουσία: SODIUM CHLORIDE

Μορφή/Περιεκτικότητα: Διάλυμα για ενδοφλέβια έγχυση 0,9% W/V

Δικαιούχου προϊόντος: BAXTER INTERNATIONAL INC, U.S.A.

Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: BAXTER HELLAS ΕΠΕ

Η Διευθύντρια

ΙΟΥΛΙΑ ΓΙΩΤΑΚΗ

(11)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος WATER FOR INJECTION/BAXTER (VIAFLO).

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 23815/15.10.2002 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα.

Δραστική ουσία: WATER FOR INJECTION (VIAFLO)

Μορφή/Περιεκτικότητα: Διαλύτης για Παρεντερική χρήση 100% W/V

Δικαιούχου προϊόντος: BAXTER INTERNATIONAL INC, U.S.A.

Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: BAXTER HELLAS Ε.Π.Ε.

Η Διευθύντρια

ΙΟΥΛΙΑ ΓΙΩΤΑΚΗ

(12)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος CALFADOL.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις 33750, 33751/21.10.2002 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα CALFADOL.

Δραστική ουσία: ALFACALCIDOL

Μορφή/Περιεκτικότητα: Καψάκιο μαλακό 0,25 mcg/CAP και 1 mcg/CAP

Δικαιούχου προϊόντος: VITA LONGA LTD BRITISH ISLES, UK

Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ΦΑΡΑΝ ΑΒΕΕ ΠΑΡ. & ΕΜΠΟΡΙΑΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Η Διευθύντρια

ΙΟΥΛΙΑ ΓΙΩΤΑΚΗ

(13)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος VITOCALCIT.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις 49481/01, 22048/01/21.10.2002 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα VITOCALCIT.

Δραστική ουσία: ALFACALCIDOL

Μορφή/Περιεκτικότητα: Καψάκιο μαλακό 1 mcg/CAP, Πόσιμες σταγόνες διάλυμα 2 mcg/ml

Δικαιούχου προϊόντος: S.J.A. PHARM. LTD, UK

Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ΧΡΙΣΤΙΑ ΑΛΦΑ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ

Η Διευθύντρια

ΙΟΥΛΙΑ ΓΙΩΤΑΚΗ

(14)  
Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιο-  
σκευάσματος OSSIDROL.

ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 49480/01/21.10.2002 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα OSSIDROL.

Δραστική ουσία: ALFACALCIDOL

Μορφή/Περιεκτικότητα: Καψάκιο μαλακό 1 mcg/CAP

Δικαιούχου προϊόντος: ΧΡΙΣΤΙΑ ΑΛΦΑ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ

Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ΧΡΙΣΤΙΑ ΑΛΦΑ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ

Η Διευθύντρια

ΙΟΥΛΙΑ ΓΙΩΤΑΚΗ

(15)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος V-D-BONE.

## ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις 51289/01, 33776/01/18.10.2002 αποφάσεις του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα V-D-BONE.

Δραστική ουσία: ALFACALCIDOL

Μορφή/Περιεκτικότητα: Καψάκιο μαλακό 0,25 mcg/CAP και 1 mcg/CAP

Δικαιούχου προϊόντος: VERISFIELD LTD BRITISH VIRGIN ISLANDS (B.V.I.)

Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: VERISFIELD LTD, UK

Η Διευθύντρια  
ΙΟΥΛΙΑ ΓΙΩΤΑΚΗ

(16)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος OSSIDROL.

## ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 21323/01/21.10.2002 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα OSSIDROL.

Δραστική ουσία: ALFACALCIDOL

Μορφή/Περιεκτικότητα: Πόσιμες σταγόνες, διάλυμα 2 mcg/ml

Δικαιούχου προϊόντος: ΧΡΙΣΠΑ ΑΛΦΑ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ

Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ΧΡΙΣΠΑ ΑΛΦΑ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ ΑΕ

Η Διευθύντρια  
ΙΟΥΛΙΑ ΓΙΩΤΑΚΗ

(17)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος DILAVENIL.

## ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 38775/22.10.2002 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα DILAVENIL.

Δραστική ουσία: ISOSORBIDE MONONITRATE

Μορφή/Περιεκτικότητα: Δισκίο TAB 20mg/TAB

Δικαιούχου προϊόντος: UNI PHARMA ABEE

Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: UNI PHARMA ABEE

Η Διευθύντρια  
ΙΟΥΛΙΑ ΓΙΩΤΑΚΗ

(18)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος DENTRON.

## ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με τις 39337, 39338, 39339/24.10.2002 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα DENTRON.

Δραστική ουσία: ONDANSETRON HYDROCHLORIDE DIHYDRATE

Μορφή/Περιεκτικότητα: Σιρόπι «SYR. 4mg/5 ml»

Δικαιούχου προϊόντος: VITA LONGA LTD BRITISH ISLES, UK

Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ΦΑΡΑΝ ΑΒΕΕ ΠΑΡ. & ΕΜΠΟΡΙΑΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Η Διευθύντρια  
ΙΟΥΛΙΑ ΓΙΩΤΑΚΗ

(19)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φαρμακευτικού ιδιοσκευάσματος ALCITON.

## ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 37398/15.10.2002 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε βάσει των διατάξεων του άρθρου 3 της παραγράφου 1 της κοινής υπουργικής απόφασης Α6/9392/91, άδεια κυκλοφορίας στο φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ALCITON.

Δραστική ουσία: CALCITONIN, SALMON

Μορφή/Περιεκτικότητα: Ρινικό εκνέφωμα, διάλυμα (Σταθερών δόσεων). NASPR.SOL (M.D.) 200 IU/DOSE

Δικαιούχου προϊόντος: ΚΛΕΒΑ ΕΠΕ

Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: ΚΛΕΒΑ ΕΠΕ

Η Διευθύντρια  
ΙΟΥΛΙΑ ΓΙΩΤΑΚΗ

(20)

Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος M+PAC.

## ΕΘΝΙΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Με την 37020/11.10.2002 απόφαση του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων χορηγήθηκε βάσει των διατάξεων του άρθρου 6 της κοινής υπουργικής απόφασης 310584/98, άδεια κυκλοφορίας στο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν (εμβόλιο) M+PAC.

Δραστική ουσία: MYCOPLASMA HYOPNEUMONIAE

Μορφή: Ενέσιμο διάλυμα

Δικαιούχου προϊόντος: SCHERING PLOUGH ANIMAL HEALTH CORP. USA

Υπεύθυνος Κυκλοφορίας: SCHERING PLOUGH ΑΒΦΕΕ

Η Διευθύντρια  
ΙΟΥΛΙΑ ΓΙΩΤΑΚΗ